

PYANOSID, geriamieji milteliai

Autoriseret

- Spectinomycin sulfate tetrahydrate
- Lincomycin hydrochloride

Product identification

Lægemidlets navn:

PYANOSID, geriamieji milteliai

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyrearter:

Svin

Høns

Administrationsvej:

Anvendelse i drikkevand

Product details

Aktiv substans / Styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

689.11 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

258.01 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Lægemiddelform:

Pulver til anvendelse i drikkevand

Withdrawal period by route of administration:**Anvendelse i drikkevand:****• Svin**

- Meat and offal. 8 day

During treatment it is not authorized to slaughter animals and use them for human consumption.

• Høns

- Meat and offal. 8 day

During treatment it is not authorized to slaughter animals and use them for human consumption.

- Egg. no withdrawal period

Not authorized for use in chickens, whose eggs will be used for human consumption.

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QJ01FF52

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Valid

Authorised in:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Lithuanian](#)

Kun tilgængelig på [Lithuanian](#)

Kun tilgængelig på [Lithuanian](#)

Additional information

Entitlement type:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Marketing authorisation date:

15/04/2007

Produktionssteder for batchfrigivelse:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Ansvarlig myndighed:

State Food And Veterinary Service

Markedsføringstilladelsesnummer:

LT/2/07/1743/001-003

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

26/04/2012

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

RV1743.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000098709>